POWERED BY Dialog

New pyrazolylacetic acid derivs. - useful as fungicides, excellent activity against pathogenic bacteria

Patent Assignee: MITSUBISHI CHEM CORP

Patent Family

Patent Number	Kind	Date	Application Number	Kind	Date	Week	Type
JP 7224041	Α	19950822	JP 9416509	Α	19940210	199542	В

Priority Applications (Number Kind Date): JP 9416509 A (19940210)

Patent Details

Patent	Kind	Language	Page	Main IPC	Filing Notes
JP 7224041	Α		12	C07D-231/12	

Abstract:

JP 7224041 A

Pyrazolylacetic acid derivs. of formula (I) are new: A = OH, 1-6C alkoxy or methylamino; B = bond, - CH2O-, -CH2ON=C(R4)-, -CH2SO-, -CH2SO2-, -CO-, -CH=NO-(CR4R5)n-, -Ctriple bondC-, -CH=CH- or -CH2CH2-; n = 0 or 1; R1 = H, halo or 1-4C alkyl; R2 = H or 1-4C alkyl; R3 = H, opt. substd. 1-8C alkyl, opt. substd. 2-8C alkenyl, opt. substd. 2-8C alkynyl, opt. substd. 3-7C cycloalkyl, opt. substd. aryl or opt. substd. heterocyclyl; R4 = H, 1-4C alkyl, 1-4C alkoxy, 1-4C alkylthio or CN: R5 = H or 1-4C alkyl; Y = O, CHOCH3, CHCH3, CHC2H5, CHSCH3 or NOCH3; provided that when B = -Ctriple bondC- then A = OCH3.

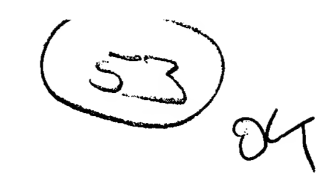
USE - (I) are useful as fungicides.

ADVANTAGE - (I) exhibit excellent fungicidal activity against pathogenic bacteria of various plants.

Dwg.0/0

Derwent World Patents Index © 2001 Derwent Information Ltd. All rights reserved. Dialog® File Number 351 Accession Number 10424211

		}



(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-224041

(43)公開日 平成7年(1995)8月22日

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 12 頁)

(21)出願番号 特願平6-16509 (71)出願人 000005968 三菱化学株式会社 (22)出顧日 平成6年(1994)2月10日 東京都千代田区丸の内二丁目5番2号 (72)発明者 織田 雅次 神奈川県横浜市緑区鴨志田町1000番地 三 菱化成株式会社総合研究所内 (72)発明者 桂田 学 神奈川県横浜市緑区鴨志田町1000番地 三 菱化成株式会社総合研究所内 (72)発明者 富田 啓文 神奈川県横浜市緑区鴨志田町1000番地 三 菱化成株式会社総合研究所内 (74)代理人 弁理士 長谷川 曉司

(54) 【発明の名称】 ピラゾリル酢酸誘導体およびこれを有効成分とする農園芸用殺菌剤

(57)【要約】

【目的】 優れた防除効果を有する農園芸用殺菌剤を提供する。

【構成】 下記一般式(I)で表されるピラゾリル酢酸 誘導体、およびこれを有効成分とする農園芸用殺菌剤。 【化1】

$$\begin{array}{c|c}
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

(上記一般式中、Aはヒドロキシ基、アルコキシ基等、Bは-CH₂ O-、-CH₂ S-等、Yは酸素原子、CHOCH₃ 等、R¹ はアルキル基等、R² はアルキル基等、R³ は水素原子、置換されていてもよいアリール基等を表す)

【特許請求の範囲】

【請求項1】下記一般式(I)で表されるピラゾリル酢 酸誘導体。

【化1】

$$\begin{array}{c|c}
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

コキシ基またはメチルアミノ基を表し、Bは単結合、- CH_2 O-, $-CH_2$ ON=C (R⁴) -, $-CH_2$ S -, -CH₂ SO-, <math>-CH₂ SO₂ -, <math>-CO-, - $CH=NO-(CR^4R^5)$, $-,-C\equiv C-,-CH$ =CH-または-CH2 CH2 -を表し、nは0または 1を表し、R¹ は水素原子 ハロゲン原子またはC₁ ~ C. のアルキル基を表し、R² は 水素原子またはC₁ ~C4 のアルキル基を表し、R3 は水素原子、置換され ていてもよいC1~C。のアルキル基、置換されていて もよいC2 ~Ca のアルケニル基、置換されていてもよ 20 いC2~C。のアルキニル基、置換されていてもよいC 」 ~C₁ のシクロアルキル基、置換されていてもよいア リール基または置換されていてもよいヘテロ環基を表 し、R⁴ は水素原子、C₁ ~C₄ のアルキル基、C₁ ~ C₄ のアルコキシ基、C₁ ~C₄ のアルキルチオ基また はシアノ基を表し、R⁶ は水素原子またはC₁ ~C₄ の アルキル基を表し、Yは酸素原子、CHOCH。、CH CH₃ 、CHC₂ H₅ 、CHSCH₃ またはNOCH₃ を表すが、Bが一C≡Cーの場合、Aはメトキシ基では ない)

【請求項2】請求項1記載のピラゾリル酢酸誘導体を有 効成分とする農園芸用殺菌剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、新規なピラゾリル酢酸 誘導体、およびこれを有効成分とする農園芸用殺菌剤に 関する。

[0002]

【従来の技術および発明が解決しようとする課題】従 来、ある種のピラゾリル酢酸誘導体が殺菌効果等の生物 40 g ~ C のシクロアルキル基、置換されていてもよいア 活性を有することが知られている。例えば、ヨーロッパ 特許出顧公開第433899号公報には、下配化合物が 記載されており、

【化2】

ヨーロッパ特許出願公開第483851号公報には、下 記化合物が記載されている。

【化3】

(上記一般式中、Aはヒドロキシ基、 $C_1 \sim C_6$ のアル 10 しかしながら、これらの化合物は農園芸用殺菌剤とし て、必ずしも常に十分なものとは言えないのが現状であ った。

[0003]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、ピラゾリ ル酢酸誘導体に着目し、鋭意検討を重ねた結果、ある特 定の構造を有するピラゾリル酢酸誘導体が優れた殺菌活 性を有し、かつ植物に対して極めて優れた浸透性を有す ることを見いだし、本発明を完成するに至った。

【0004】すなわち、本発明の要旨は、下配一般式 **(I)で表されるピラゾリル酢酸誘導体、およびこれを** 有効成分とする農園芸用殺菌剤に存する。

【化4】

$$\begin{array}{c|c}
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

(上記一般式中、Aはヒドロキシ基、C1 ~C6 のアル コキシ基またはメチルアミノ基を表し、Bは単結合、-30 CH₂ O-, -CH₂ ON=C (R⁴) -, -CH₂ S -, -CH₂ SO-, -CH₂ SO₂ -, -CO-, - $CH=NO-(CR^4 R^5)$ -, $-C\equiv C-$, -CH=CH-または-CH₂ CH₂ -を表し、nは0または 1を表し、R¹ は水素原子 ハロゲン原子またはC₁ ~ C4 のアルキル基を表し、R2 は 水素原子またはC1 ~C4 のアルキル基を表し、R8 は水素原子、置換され ていてもよいC1 ~Cs のアルキル基、置換されていて もよいCz ~C。のアルケニル基、置換されていてもよ いC2 ~C8 のアルキニル基、置換されていてもよいC リール基または置換されていてもよいヘテロ環基を表 し、R⁴ は水素原子、C₁ ~C₄ のアルキル基、C₁ ~ C4のアルコキシ基、C1~C4のアルキルチオ基また はシアノ基を表し、R5 は水素原子またはC1 ~C4 の アルキル基を表し、Yは酸素原子、CHOCH。、CH CH₃ 、CHC₂ H₆ 、CHSCH₃ またはNOCH₃ を表すが、Bが-C≡C-の場合、Aはメトキシ基では ない)

【0005】以下、本発明を詳細に説明する。本発明の 50 ピラゾリル酢酸誘導体は、上記一般式 (I) で表され

.

る。上記一般式(I)において、Aはヒドロキシ基:メ トキシ基、エトキシ基、iso-プロポキシ基、n-プトキシ 基などのC: ~C。のアルコキシ基;またはメチルアミ ノ基を表す。Aとして好ましいものは、ヒドロキシ基、 メトキシ基またはメチルアミノ基である。

【0006】Bは単結合、-CH2 O-、-CH2 ON $=C(R^4)$ -, $-CH_2S$ -, $-CH_2SO$ -, -C H_2 SO₂ -, -CO-, -CH=NO- (CR ⁴ R⁵) ₁ - 、 - C≡C - 、 - CH=CH-または-C H2 CH2 -を表し、nは0または1を表すが、Bが- 10 オロエチル基などのC1 ~C4 のハロアルキル基;ハロ C≡C-の場合、Aはメトキシ基ではない。これらのう ちBとして好ましいものは、~CH2 O-、-CH2 O $N=C(R^4)$ -, -CH₂S-, -CO-, -CH= NO- (CR4 R5) a - stt-CH=CH-r5 る。

【0007】R1 は水素原子:フッ素原子、塩素原子、 臭素原子などのハロゲン原子:またはメチル基、エチル 基、n-プロピル基、iso-プロピル基、n-プチル基、sec-プチル基などのC1~C4のアルキル基を表す。これら 基である。R² は水素原子:またはメチル基、エチル 基、n-プロピル基、iso-プロピル基、n-プチル基、sec-プチル基などのC1~C4のアルキル基を表す。これら のうちR² として好ましいものはメチル基である。

【0008】R³ は水素原子:メチル基、エチル基、n-プロピル基、iso-プロピル基、n-プチル基、sec-プチル 基、n-ペンチル基などのC1~C2のアルキル基:ビニ ル基、プロペニル基、プテニル基、ヘキセニル基などの C2 ~ C8 のアルケニル基;エチニル基、プチニル基ま クロプロピル基、シクロプチル基、シクロヘキシル基な どのC。~C, のシクロアルキル基;フェニル基、ナフ チル基などの置換されていてもよいアリール基:または ヒリジル基、チアゾリル基、ペンゾチアゾリル基、オキ サゾリル基、ペンゾオキサゾリル基、フリル基、チエニ ル基、モルフォリニル基、ペンゾジオキサニル基、ペン ゾフラニル基などの置換されていてもよいヘテロ環基を 表す。上記のアルキル基、アルケニル基、アルキニル基 およびシクロアルキル基は、それぞれフッ素原子、塩素 原子または臭素原子などのハロゲン原子;あるいはメチ ル基、エチル基、n-プロピル基、iso-プロピル基、n-プ チル基、sec-ブチル基などのC1~C4のアルキル基に より適宜置換されていてもよい。上記のアリール基およ びヘテロ環基は、フッ素原子、塩素原子、臭素原子など のハロゲン原子:メチル基、エチル基、n-プロビル基、 iso-プロピル基、n-プチル基、sec-プチル基などのC: ~C4 のアルキル基;トリフルオロメチル基、ジフルオ ロメチル基、トリクロロメチル基またはジクロロジフル ゲン原子またはC。~C。のシクロアルキル基で置換さ れていてもよいメトキシ基、エトキシ基、iso-プロポキ シ基、n-プトキシ基などのC1~C6のアルコキシ基: またはメチルチオ基、エチルチオ基、iso-プロビルチオ 其、n-プチルチオ基などのC1~C6のアルキルチオ基

により置換されていてもよい。これらのうちR[®] として

好ましいものは、水素原子または適宜置換されていても

よいアリール基である。

4

【0009】R4 は水素原子:メチル基、エチル基、n-のうちR1 として好ましいものはメチル基またはエチル 20 プロビル基、iso-プロビル基、n-プチル基、sec-ブチル 基などのC: ~C。のアルキル基:メトキシ基、エトキ シ基、iso-プロポキシ基、n-プトキシ基などのC: ~C 。のアルコキシ基:メチルチオ基、エチルチオ基、iso-プロピルチオ基、n-プチルチオ基などのC1~C4のア ルキルチオ基:またはシアノ基を表す。これらのうちR 4 として好ましいものは、メチル基およびエチル基であ る。

【0010】 R⁶ は水素原子;またはメチル基、エチル 基、n-プロピル基、iso-プロピル基、n-プチル基、sec-たはペンチニル基などのC2~C。のアルキニル基;シ 30 プチル基などのC1~C4のアルキル基を表す。これら のうちR⁵ として好ましいものは、水素原子である。Y は酸素原子、CHOCH:、CHCH:、CHC 2 Hs 、CHSCH。またはNOCH。を表し、これら のうちYとして好ましいものは、酸素原子、CHOCH 。またはNOCH。である。本発明化合物はいずれも新 規化合物であり、例えば下配の反応式(1)に従って製 造される。

[0011]

【化5】

(上記式中、B、R¹、R² およびR³ は、前記一般式 (I) において定義したとおりであり、ZはCH2 C 1、CH2 Br、CH2 OHまたはCHOを表し、R⁶ はメチル基またはエチル基を表し、R'は水素原子また はメチルチオ基を表し、Dはメトキシ基、メチル基、エ チル基またはメチルチオ基を表す)

【0012】上記一般式(I-c)で表されるメトキシ イミノ酢酸アミド誘導体は、上記一般式(I-a)で表 される α-ケトエステル誘導体にメタノールなどの不活 性溶媒中 〇-メチルヒドロキシルアミン塩酸塩を反応 させ、得られた一般式(I-b)で表されるメトキシイ ミノ酢酸エステル誘導体を、メタノールなどのアルコー ル類あるいは水の存在下、メチルアミンと反応させるこ とにより得られる。一般式 (I-d) で表されるメトキ シアクリル酸誘導体は、一般式(I-a)で表されるα **-ケトエステル誘導体に水素化ナトリウム、ナトリウム** メチレート、n-プチルリチウムあるいはカリウム-tert-ブチレートなどの塩基の存在下、不活性溶媒(例えば、 ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジメチルフォ ルムアミドあるいはジメチルスルフォキサイド)中、相 *40* されるアルデヒド誘導体に、水楽化ナトリウム、ナトリ 当するホスホランを反応させる(Wittig反応)ことによ り得ることができる。

【0013】本反応における重要な中間体であるαーケ トエステル誘導体 (I-a)は、相当するピラゾリルカ ルポン酸誘導体(IV)に、塩基の存在下ジメチルスルフ ォキサイドまたはメチル メチルスルフィニルメチル スルフィドを反応させ、得られたβーケトスルフォキサ イド (V) にハロゲン化剤を反応 (Synthesis 41(1982) 参照)させ、次いで塩基の存在下メタノールなどのアル コールと反応させる (Pummerer反応) ことにより得るこ 50

とができる。

【0014】ピラゾリルカルボン酸誘導体(IV)のうち Bが-CH₂ O-、-CH₂ ON=C(R⁴) -または -CH2 S-を示す場合、相当する一般式(III)で表 されるハロメチル誘導体またはヒドロキシメチル誘導体 を、対応するヒドロキシ誘導体あるいはメルカプト誘導 体と塩基(炭酸カリウムあるいは水素化ナトリウム)の 存在化反応させることにより得ることができる。チオエ ーテル誘導体はさらにメタクロル過安息香酸などの過酸 化物により酸化することにより、Bが-CH2SO-ま たは-CH₂ SO₂ -で表されるピラゾリルカルボン酸 誘導体(IV)を得ることができる。

【0015】ピラゾリルカルボン酸誘導体(IV)のうち Bが-CH=NO-(CR'R⁶)』-を示す場合、相 当する一般式(III)で表されるアルデヒド誘導体に、 アルコールなどの不活性溶媒中、O-置換または非置換 ヒドロキシアミンを反応させることにより得ることがで きる。ピラゾリルカルボン酸誘導体(IV)のうちBが-CH=CH-を示す場合、相当する一般式(III)で表 ウムメチレート、n-プチルリチウムあるいはカリウム-t ert-プチレートなどの塩基の存在下、不活性溶媒(例え ば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジメチル フォルムアミドあるいはジメチルスルフォキサイド) 中、相当するホスホランを反応させる(Wittig反応)こ とにより得ることができる。得られた化合物をPd/C などの触媒の存在化、水素添加することにより、Bが一 CH2 CH2 - で表されるピラゾリルカルボン酸誘導体 (IV)を得ることができる。

【0016】相当する一般式(III)で表されるピラゾ

リルカルポン酸誘導体は、一般式(II)で表されるピラ ゾリルカルボン酸誘導体をフリーデルクラフト反応によ りハロメチル化あるいはフォルミル化することにより得 ることができる。本反応における重要な中間体である α *

*-ケトエステル誘導体(I-a)は、下配反応式によっ ても製造することができる。

8

[0017]

【化6】

(上記式中、B、R¹、R²、R³ およびR⁶ は、前記 一般式(I)および前記反応式において定義したとおり である)

αーケトエステル誘導体(I-a)は、相当するピラゾ リウム、シアン化カリウムあるいはシアン化銅などのシ アノ化剤を反応させ (Tet. Lett. 26 2275 (1974)参 **照)、得られたアシルシアナイドを酸性条件下メタノー** ルなどのアルコールを反応させる (Angew. Chem 94 1 (1 982)あるいはTet. Lett. 21 3539 (1980)参照) ことに より得ることができる。

【0018】上記一般式 (I-b) および (I-c) で 示されるメトキシイミノ酢酸誘導体はいずれもメトキシ イミノ部分による異性体が存在する。それらはいずれも メタノール、エタノールなどのアルコール溶媒中、塩 酸、硫酸あるいはメタンスルホン酸などの酸を処理する ことにより、E体に変換することが可能である。また一 般式 (I-d) で示されるメトキシアクリレート誘導体 はアクリレート部分による異性体が存在する。それらは いずれもメタノール、エタノールなどのアルコール溶媒 中あるいはジメチルフォルムアミド、ジメチルスルフォ キサイドあるいは水中、炭酸カリウムあるいはナトリウ ムメチレートなどの塩基を処理することにより、E体に 変換することが可能である。

も新規であり、優れた殺菌活性を有している。特に各種 植物の病原菌に対して優れた防除効果を有することか ら、農園芸用殺菌剤として有用である。例えば、稲のい もち病(Pyricularia orizae);稲の紋枯れ病(Rhizoc tonia solani); 安類のうどんこ病 (Brysiphe gramini s) ; 麦類の各種さび病 (Puccinia recondita) ; 野 菜、果樹などの灰色かび病(Botrytis cinerea):各種 作物の疫病(Phytophthora infestance)などに対して 高い活性を有するのみならず、残効性が長く、植物に対 する浸透性にも優れていることから、農園芸用殺菌剤と 50 合成例 1

して有用である。

【0020】本発明化合物を農園芸用殺菌剤として使用 するにあたっては、この化合物をそのまま使用してもよ いが、有効成分の施用場面での分散を有効にするため、 リルカルボン酸クロライド誘導体 (VI) にシアン化ナト 20 常法に従い補助剤を添加し、乳剤、水和剤、粉剤、粒剤 などの形で使用するのが好ましい。本発明の農園芸用殺 菌剤を施用するにあたり、乳剤の形で使用する場合に は、本発明化合物を通常10~80部、好ましくは10 ~70部、溶剤を通常10~90部、好ましくは20~ 80部と界面活性剤を通常3~20部、好ましくは5~ 15部を適当な割合に混合したものを原料とし、使用に 際しては水で所定濃度に希釈し、これを散布などの方法 によって施用する。水和剤の形で使用する場合には、本 発明化合物を通常5~80部、好ましくは10~70部 **30 および増量剤を通常10~90部、好ましくは20~8** 0部と界面活性剤を通常1~20部、好ましくは3~1 5 部を適当な割合に混合し、当該混合物を乳剤の場合と **同様に水などで所定濃度に希釈し使用する。**

【0021】粉剤の形で使用する場合には、本発明化合 物を通常0.1~10部、好ましくは1~5部とカオリ ン、ベントナイト、タルクなどの増量剤を通常90~9 9.9部、好ましくは95~99部とを均一に混合した ものを使用する。本発明の農園芸用殺菌剤は、本有効成 分の殺菌効果を阻害することのない他の活性成分、例え 【0019】かくして得られる本発明化合物は、いずれ 40 ば殺菌剤、殺虫剤、殺ダニ剤などと混合して使用するこ ともできる。本発明の農園芸用殺菌剤は、茎葉散布およ び水面施用のいずれも好適に適用できる。茎葉散布の場 合は、通常乳剤または水和剤の形で有効性分を10~1 000ppm含むように水で希釈し、これを10アール 当たり10~500リットル施用すればよい。

[0022]

【実施例】次に本発明を実施例により、さらに具体的に 説明するが、本発明はその要旨を越えない限り、以下の 実施例に限定されるものではない。

メチル 2-[3-エチル-1-メチル-4-(α-メチル-3-トリフルオロメチルペンジリデン)アミノオキシメチル ピラゾール-5-イル]-2-メトキシイミノアセテートの合成(下記表1中化合物No.71および72の合成)

【0023】5-エトキシカルボニル-3-エチル-1-メチルピラゾール25g(137mmol)、りん酸18ml、濃塩酸45ml、および酢酸90mlの混合物に、パラホルムアルデヒド9.6g(320mmol)を加え、100℃で2時間撹拌した。反応混合物を10冷却後、酢酸エチル300mlを加え、水、飽和重曹水、水、および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(SiO2200g、ヘキサン/酢酸エチル=9/1,6/1)により精製し、重要な中間体である4-クロロメチル-5-エトキシカルボニル-3-エチル-1-メチルピラゾール(13.46g、収率44.2%)を得た。得られた化合物の物性値は以下のとおりである。

[0024] ${}^{1}H-NMR$ δ (ppm): 1.29(3H,t), 1.43 (3H,t), 2.69(2H,q), 4.11(3H,s), 4.41(3H,s), 4.75(3 H,s)

¹⁸ C-NMR δ (ppm) : 13.7, 14.1, 19.4, 36.0, 39. 9, 61.3, 119.4, 130.7, 152.5, 159.7

【0025】60%水楽化ナトリウム0.40(10m mol) のDMF10ml 懸濁液に氷冷下でm-トリフ ルオロメチルアセトフェノンオキシム2.0g(10m mol) を加え、1時間攪拌した後、4-クロロメチル -5-エトキシカルポニル-3-エチル-1-メチルピ ラゾール2. 3g (10mmol)を加え、室温で22 30 時間攪拌した。反応混合物を水にあけ、酢酸エチルで抽 出し、水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウ ムで乾燥した。溶媒を留去した後、残渣をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィー (SIO2 60g, ヘキサン/ 酢酸エチル=15/1, 10/1) により精製し、5-エトキシカルポニル-3-エチル-1-メチル-4-**【(α-メチル-3-トリフルオロメチルペンジリデ** ン) アミノオキシメチル} ピラゾール(3.30g、収 率83.1%)を得た。得られた化合物の物性値は以下 のとおりである。

¹ H-NMR δ (ppm) :1.27(3H, t), 1.39(3H, t), 2.20 (3H, s), 2.75(2H, q), 4.12(3H, s), 4.39(2H, q), 5.34(2 H, s), 7.48(1H, dd), 7.60(1H, d), 7.80(1H, d), 7.92(1 H, s)

 13 C - NMR δ (ppm) : 160.3

【0026】窒素気流中、60%水素化ナトリウム0. 66g(16.6mmol)のTHF7ml懸濁液にメ チルメチルスルフィニルメチルスルフィド(FAMS O)1.03g(8.3mmol)のTHF2ml溶液 を加え、室温で2時間攪拌した後、5-エトキシカルボ 50

ニルー3ーエチルー1ーメチルー4ー { (αーメチルー3ートリフルオロメチルベンジリデン) アミノオキシメチル} ピラゾール3.0g (7.56mmol) を加え、室温で22時間攪拌した。反応混合物に水0.2m 1、酢酸0.95m1、およびトルエン20m1を順次加え、室温で1時間攪拌した後、濾過し、濾液より溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(SiO250g,ヘキサン/酢酸エチル=1/1,1/3)により精製し、3ーエチルー1ーメチルー5ー(αーメチルチオーαーメチルスルフィニル) アセチル

10

【0027】次いで、得られた3-エチル-1-メチル -5-(α-メチルチオ-α-メチルスルフィニル)ア セチルー4ー { (αーメチルー3ートリフルオロメチル ペンジリデン) アミノオキシメチル) ピラゾール1.9 5g (4. 10mmol)、ピリジン1. 0ml (1 2. 3mmol)、およびメタノール20mlの混合物 20 に、N-クロロコハク酸イミド1.10g(8.2mm o1)を加え、室温で2時間撹拌した。反応混合物に水 0. 2 m 1、および無水炭酸ナトリウム 0. 8 7 g (8. 2mmol) を加え、さらに2時間攪拌した。反 応混合物にトルエン40m1を加えて濾過し、濾液より 溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフ ィー (SIO: 50g, ヘキサン/酢酸エチル=15/ 1,8/1)により精製し、メチル[3-エチル-1-メチルー4ー { (αーメチルー3ートリフルオロメチル ペンジリデン) アミノオキシメチル} ピラゾールー5ー イル] グリオキシレート (1.04g、収率40%) を 得た。得られた化合物の物性値は以下のとおりである。 1 H - NMR δ (ppm) : 1.28(3H, t), 2.18(3H, s), 2.73 (2H,q), 3, 87(3H,s), 4, 10(3H,s), 5, 18(2H,s), 7, 49(1H, dd), 7.61(1H, d), 7.79(1H, d), 7.89(1H, s)

13 C-NMR δ (ppm): 163.0, 177.3
[0028] 次に、得られたメチル[3-エチル-1-メチル-4-{(α-メチル-3-トリフルオロメチルベンジリデン) アミノオキシメチル} ピラゾール-5ーイル] グリオキシレート0.67g(1.63mmo 1)、メトキシアミン塩酸塩0.25g(2.91mmol)、ピリジン0.3ml(3.64mmol)、酢酸1ml、およびメタノール10mlの混合物を室温で3日間撹拌した。反応混合物にトルエン80mlを加え、水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(SiO250g, ヘキサン/酢酸エチル=10/1,5/1,1/1)により精製し、標題化合物のE体(0.33g、収率46.0%)および2体(0.13g、収率18.1%)を得た。

【0029】合成例2

1

N-メチル-2-[1, 3-ジメチル-4-{(α-メ チル-3-トリフルオロメチルペンジリデン) アミノオ キシメチル} ピラゾール-5-イル] -2-メトキシイ ミノアセタミドの合成(表1中化合物No. 95の合 成)

メチル $2-[1, 3-ジメチル-4-{(\alpha-メチル-3-トリフルオロメチルベンジリデン) アミノオキシメチル} ピラゾール-5-イル<math>]-2-メトキシイミノアセテート(0.53g) のメタノール<math>5m1$ 溶液に4*

*0%メチルアミン/メタノール溶液5m1を加え、室温にて一晩撹拌した。反応終了後、溶媒を留去し、残渣を再結晶(酢酸エチル/ヘキサン=1/9)することにより、標題化合物0.55gを定量的収率で得た。出発原料を変える以外は同様にして表1中の化合物を合成した。

12

【0030】 【表1】

表 1

No.	R¹	R²	Y	Α	В	R 8	民性体
1	СНз	CH ₃	NOCH3	OCH ₃	CH ₂ 0	H	E
2	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ O	H	Z
3	СНв	CH ₂	NOCH ₈	NHCHa	CH₂ O	H	E
4	CH3	CH ₃	NOCH ₉	OCH ₃	CH ₂ O	2-CH ₃ -Phenyl	E
5	CH3	CH ₃	NOCH:	OCH ₃	CH ₂ 0	2-CH ₃ -Phenyl	Z
6	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	NHCH ₃	CH₂ O	2-CH ₃ -Phenyl	B
7	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ O	$2, 5-(CH_3)_2$ -Phenyl	E
8	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ O	2,5-(CH ₃) ₂ -Phenyl	Z
9	CH ₃	СН3	NOCH ₃	NHCH ₃	CH ₂ O	2, 5-(CH ₃) ₂ -Phenyl	E
10	CHa	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ O	2,5-(CH ₃) ₂ -Phenyl	E
11	CH3	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ O	2, 5-(CH ₈) ₂ -Phenyl	Z
12	CH3	CH3	NOCH ₃	NHCH ₃	CH₂ O	2,5-(CH ₃) ₂ -Phenyl	E
13	CH3	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ 0	2, 4-Cl 2-Phenyl	E
14	CHs	CH ₃	NOCH ₃	NHCH3	CH ₂ O	2, 4-Cl 2-Phenyl	E
15	CHs	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ O	2, 5-Cl 2-Phenyl	E
16	CHs	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ 0	2, 5-Cl 2-Phenyl	Z
17	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	NHCH ₃	CH ₂ 0	2, 5-Cl 2-Phenyl	E
18	CHa	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₃	$CH_2 O$	2-CH ₃ , 4-OCH ₃ -Phenyl	E
19	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	NHCH ₈	CH ₂ O	2-CH ₃ , 4-OCH ₃ -Phenyl	E
20	CH ₃	СНз	NOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ 0	2-CH ₃ , 4-OC ₃ H ₇ (iso)-Phenyl	E
2 1	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	NHCH ₃	CH₂ 0	2-CH ₃ , 4-OC ₃ H ₇ (iso)-Phenyl	E
22	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ O	2-CH ₃ , 4-OCH ₂ CCH-Phenyl	E
23	CH ₃	СНз	NOCH ₃	NHCH ₈	CH ₂ O	2-CH ₃ , 4-OCH ₂ CCH-Phenyl	E

[0031]

【表2】

(表1続き)

					··		
No.	R¹	R²	Ý	Α	B	R ³	異性体
24	CH ₂	CH ₃	NOCH ₃	ОСН3	CH ₂ 0	3-SC2 H6-Phenyl	E
25	CH ₈	CH ₃	NOCH ₃	NHCHa	CH₂ O	3-SC ₂ H ₆ -Phenyl	E
26	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ 0	3-SC ₃ H ₇ (iso)-Phenyl	E
27	CH ₂	CH ₃	NOCH ₃	NHCH3	CH ₂ O	3-SC3Hz (iso)-Phenyl	E
28	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ 0	3-CF ₃ -Phenyl	E
29	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	NHCH ₃	CH ₂ 0	3-CF ₃ -Phenyl	E
30	CH3	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ 0	4-CF ₈ -Phenyl	E
31	CHs	CH ₃	NOCH 8	NHCHa	CH ₂ 0	4-CF ₃ -Phenyl	E

(8) 特開平7-224041 *13* 14 CH₃ 3-OCF 3-Phenyl 32 NOCH₃ OCH₃ $CH_2 0$ CH₃ E 33 CH₃ CH₃ NOCH₃ CH₂ 0 3-OCF: -Phenyl NHCH₈ B 34 CH₃ 4-OCF a -Phenyl CH₃ NOCH₃ ОСН3 CH₂ 0 B 35 CH₃ CH₃ NOCH₃ NHCH₃ CH₂ 0 4-OCF:-Phenyl E CH₃ Tetrahydropyran-2-yl 36 CH₃ NOCH₃ CH₂0 OCH₃ E 37 CH₃ Tetrahydropyran-2-yl CH₃ $NOCH_3$ $0CH_3$ CH_20 Z 38 CH₃ CH₃ $NOCH_3$ OCH₃ CH_20 СНз E 39 CH₃ NOCH₃ OCH₃ $C\!H_2\,0$ CH₃ CH₃ CH₃ $NOCH_3$ CCl₃ 40 OCH₃ CH_20 CH₃ 41 CH₃ CH₃ NOCH₃ OCH₃ CH_20 H CH₃ 42 CH₃ NOCH₃ NHCH₃ CH₂ 0 E 43 CH₃ NOCH₃ CH₂ 0 2, 4-(CH₈)₂-Phenyl E CH₃ OCH₃ 2, 4-(CH₃)₂-Phenyl CH₃ CH₂ O 44 CH₃ NOCH₃ NHCH₃ E 45 CH₃ 2, 5-(CH₃)₂-Phenyl CH3 OCH₃ $CH_2 O$ E NOCH₃

[0032]

* * 【表3】 (表1続き)

No.	R¹	R²	Y	Α	В	R ³	異性体
46	СНз	СНз	NOCH₃	NHCH ₃	CH ₂ O	2, 5-(CH ₃) ₂ -Phenyl	E
47	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ 0	2-naphthyl	B
48	CH ₃	CH_3	NOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ 0	4-CF3-Phenyl	E
49	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ 0	5-CF ₃ -pyridin-2-yl	E
50	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ 0	3-Cl-5-CF 3-Pyridin-2-yl	E
51	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	NHCHs	CH ₂ 0	3-Cl-5-CF s-Pyridin-2-yl	E
52	CH ₃	CH ₃	CHOCH s	OCH ₃	CH ₂ 0	H	E
53	CH ₃	CH ₃	CHOCH 3	OCH ₃	CH ₂ 0	2,5-(CH ₃)2-Phenyl	E
54	CH ₃	CH ₃	CHOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ 0	2, 4-(CH3) 2-Phenyl	E
55	CH ₃	CH ₃	CHOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ 0	2, 4-Cl 2-Phenyl	E
56	CH3	CH ₃	CHOCH ₃	OCH ₃	CH₂ 0	2, 5-Cl 2-Phenyl	E
57	CH ₈	CH ₃	CHOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ 0	2-CH ₃ , 4-OCH ₃ -Phenyl	E
58	CH ₃	CH ₃	CHOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ 0	2-CH ₃ , 5-OCHF ₂ -Phenyl	E
59	CH ₃	CH ₃	CHOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ 0	2-Cl, 5-OCHF 2-Phenyl	E
60	CH ₃	· CH ₃	CHOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ 0	3-CF ₃ -Phenyl	E
61	CH ₃	CH ₃	CHOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ 0	4-CF ₃ -Phenyl	E
62	CH ₃	CH ₃	CHOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ 0	3-OCF a -Phenyl	В
63	CH3	CH ₃	CHOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ 0	4-OCF ₃ -Phenyl	B
64	CHs	CH ₃	CHOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ S	2,5-(CH ₃) ₂ -Phenyl	E
65	CH ₃	CH3	CHOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ S	2-naphthyl	E
66	CH ₃	CH ₃	CHOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ S	4-CF ₃ -Phenyl	E
67	CH ₃	CH ₃	CHOCH ₈	OCH ₃	CH ₂ S	5-CF ₃ -pyridin-2-yl	E

[0033]

【表4】

(表1統き)

No.	R¹	R²	Y	A	В	R *	異性体
68	CH ₃	CH ₃	CHOCH ₃	OCH:	CH ₂ S	3-Cl-5-CF,-Pyridin-2-yl	E
69	CH ₃	CH ₃	CHOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ S	3-Cl-5-CPs-Pyridin-2-yl	E

•	Ω	1	
	J	,	

特開平7-224041

	<i>15</i>						<i>16</i>
70	CH ₃	CH ₃	CHOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ 0	3-SC ₂ H ₅ -Phenyl	E
7 1	C2 H5	CH ₃	NOCH ₃	OCH3	CH ₂ ONC (CH ₃)	3-CF ₃ -Phenyl	E
72	C2 H5	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ ONC (CH ₃)	3-CP3-Phenyl	Z
73	C2 H5	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ ONC (CH ₃)	4-CF ₃ -Phenyl	E
74	C2 H5	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₃	CH2 ONC (CH3)	3-OCF ₃ -Phenyl	E
75	C ₂ H ₅	CH ₃	NOCH _a	NHCHa	CH ₂ ONC (CH ₃)	4-OCFs-Phenyl	E
76	C ₂ H ₅	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₃	CH2 ONC (CH3)	3-OCHF2-Phenyl	E
77	$C_2 H_5$	CH ₃	NOCH ₃	NHCHa	CH ₂ ONC (CH ₃)	3-OCHF2-Phenyl	E
78	C2 H5	CH ₃	NOCH ₈	OCH ₃	CH2 ONC (CH3)	4-C1-Phenyl	E
79	$C_2 H_5$	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₃	CH_2 ONC (CH_3)	4-Cl-Phenyl	Z
80	C2 H5	CH ₃	NOCH ₃	NHCH3	CH ₂ ONC (CH ₃)	4-C1-Phenyl	E
81	C ₂ H ₅	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₈	CH_2 ONC (CH_3)	3-CH ₃ -Phenyl	E
82	C2 H5	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₃	CH2 ONC (CH3)	3-CH ₃ -Phenyl	Z
83	C ₂ H ₅	CH ₃	NOCH ₃	NHCH3	CH_2 ONC (CH_3)	3-CH ₃ -Phenyl	E
84	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₃	CH2 ONC (CH3)	4-Cl-Phenyl	E
85	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₃	CH2 ONC (CH3)	4-Cl-Phenyl	Z
86	CH ₈	CHs	NOCH ₃	NHCH3	CH ₂ ONC (CH ₃)	4-Cl-Phenyl	E
87	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	OCH:	CH2 ONC (CH3)	3-Cl-Phenyl	E
88	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₃	CH2 ONC (CH3)	3-C1-Phenyl	Z
89	CH3	CHa	NOCH ₃	NHCH ₃	CH ₂ ONC (CH ₃)	3-Cl-Phenyl	E

[0034]

* *【表5】

(表 1 続き)

No.	R1	R²	Y	A	В	R ^s	異性体
90	СНз	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₃	CH2 ONC (CH3)	4-CF3-Phenyl	E
91	CH3	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₃	CH2 ONC (CH3)	4-CF ₈ -Phenyl	E
92	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	NHCH3	CH2 ONC (CH3)	4-CF ₃ -Phenyl	E
93	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ ONC (CH ₃)	3-CFs-Phenyl	E
94	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₃	CH2 ONC (CH3)	3-CF3-Phenyl	E
95	CH ₃	CH ₃	NOCH ₈	NHCH ₃	CH2 ONC (CH3)	3-CF ₃ -Phenyl	E
96	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ ONC (CH ₃)	3-OCF ₃ -Phenyl	E
97	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ ONC (CH ₃)	4-OCF ₃ -Phenyl	E
98	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ ONC (CH ₃)	3-OCHF2-Phenyl	E
99	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ ONC (CH ₃)	Phenyl	E
100	CH ₃	CH ₃	CHOCH ₃	OCH ₃	CH2 ONC (CH3)	3-OCF ₃ -Phenyl	B
101	CH3	CH ₃	CHOCH ₃	OCH ₃	CH2 ONC (CH3)	4-0CF ₃ -Phenyl	E
102	CH ₃	СНз	CHOCH ₃	OCH ₃	CH2 ONC (CH3)	3-OCHF2-Phenyl	E
103	CH ₃	CH ₃	CHOCH ₃	OCH ₃	CH2 ONC (CH3)	4-OCHF ₂ -Phenyl	E
104	CH ₃	CH ₃	CHOCH ₃	OCH ₃	CH2 ONC (CH3)	3-CH ₃ -Phenyl	E
105	CH ₃	CH ₃	CHOCH ₃	OCH ₃	CH2 ONC (CH3)	3-Cl-Phenyl	E
106	CH ₃	CH ₃	CHOCH 3	OCH ₃	CH2 ONC (CH3)	3-CFs-Phenyl	E
107	CH ₂	CH ₃	CHOCH ₃	OCH ₃	CH2 ONC (CH3)	3-Br-Phenyl	E
108	CH ₃	CH ₃	CHOCH 3	OCH ₃	CH2 ONC (CH3)	3-SCH ₃ -Phenyl	E
109	CHa	CH ₃	CHOCH 3	OCH ₃	CH2 ONC (CH3)	3-OCH ₃ -Phenyl	E
110	CH ₃	СНз	CHOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ ONC (CH ₃)	4-CP ₃ -Phenyl	E
111	CH ₃	CH ₃	CHOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ ONC (CH ₃)	4-Cl-Phenyl	E

(表1続き)

No.	R¹	R²	Y	Α	В	R ³	異性体
112	CHs	CHs	CHOCH ₃	OCH ₃	CH2 ONC (CH3)	4-CH₃-Phenyl	Е
113	CH ₃	CH ₃	CHOCH ₃	OCH ₃	CH_2 ONC (CH_3)	4-Br-Phenyl	Ĕ
114	CH ₃	CH ₃	CHOCH 3	OCH ₃	$ ext{CH}_2 ext{ ONC (CH}_3 ext{)}$	4-OCH ₃ -Phenyl	B
115	CHs	CH ₃	CHOCH ₃	OCH ₃	CH ₂ ONC (CH ₃)	3, 4-CF ₃ -Phenyl	E
116	CH ₃	CH ₃	CHOCH 3	OCH ₃	CH ₂ ONC (CH ₃)	Phenyl	E
117	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	OCH ₃	CH2 ONC (CH3)	3-CP ₃ -Phenyl	E
118	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	NHCHa	CH ₂ ONC (CH ₃)	3-CPs-Phenyl	E
119	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	OCH:	CH ₂ ONC (CH ₃)	4-CF ₃ -Phenyl	E
120	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	NHCH3	CH ₂ ONC (CH ₃)	4-CF ₃ -Phenyl	E
121	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	OCH:	CH ₂ ONC (CH ₃)	3-OCF: -Phenyl	E
122	CH ₃	CH ₃	NOCH:	NHCH3	CH ₂ ONC (CH ₃)	3-OCHF2-Phenyl	Е
123	CH ₃	CH ₃	NOCH:	OCH:	CH2 ONC (CH3)	4-OCF ₃ -Phenyl	Е
124	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	NHCH ₃	CH ₂ ONC (CH ₃)	3-OCF ₃ -Phenyl	E
125	CH ₃	СНз	NOCH ₃	NHCH ₃	C≡C	3-CF 3-Phenyl	E
126	CH3	CH3	NOCH ₃	NHCH ₃	C≡C	4-CF ₃ -Phenyl	E
127	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	NHCH ₃	C≡C	4-CF ₃ -Phenyl	E
128	CH ₃	CH₃	NOCH ₃	NHCH ₃	C≡C	3-OCF 3-Phenyl	E
129	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	NHCH ₃	C≡C	3-OCF 3-Phenyl	B
130	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	NHCH3	C≡C	4-OCF a -Phenyl	E
131	CH ₃	CH ₃	NOCH ₃	NHCH ₃	C≡C	3-OCF 3-Phenyl	B

【0036】得られた化合物の¹H-NMR(CDC1 3)による分析値は次のとおりであった。

【0037】化合物No.1;2.05(1H,t),2.30(3H, s), 3.64(3H, s), 3.93(3H, s), 4.15(3H, s), 4.34(2H, d) 化合物No. 2;2.17(1H,t), 2.28(3H,s), 3.84(3H, s), 3.92(3H, s), 4.07(3H, s), 4.43(2H, d) 化合物No. 4; 2.15(3H, s), 2.31(3H, s), 3.67(3H, s), 3.80(3H, s), 4.06(3H, s), 4.80(2H, s), 6.78-6.88(2H, m), 7.10-7.16(2H, m)

化合物No. 5;2.17(3H,s), 2.28(3H,s), 3.65(3H, s), 3.92(3H, s), 4.02(3H, s), 4.83(2H, s), 6.82-6.93(2H, m), 7.10-7.20(2H, m)

【0038】化合物No.6;2.13(3H,s),2.28(3H, s), 2.82(3H,d), 3.65(3H,s), 3.93(3H,s), 4.78(2H, s), 6.8-6.9(3H, m), 7.05-7.15(2H, m)

化合物No. 7; 2.10(3H, s), 2.31(6H, s), 3.67(3H, s), 3.81(3H, s), 4.08(3H, s), 4.78(2H, s), 6.63(1H, s)s), 6.67(1H, d), 6.98(1H, d)

化合物No. 8;2.12(3H,s), 2.27(3H,s), 2.33(3H, s), 3.66(3H, s), 3.92(3H, s), 4.03(3H, s), 4.81(2H, s)

s), 6.68(1H, d), 6.72(1H, s), 7.00(1H, d) 化合物No. 9;2.09(3H,s), 2.28(6H,s), 2.83(3H,

d), 3.365(3H, s), 3.94(3H, s), 4.77(2H, s), 6.63(1H, s)d), 6.65(1H, s), 6.90(1H, br), 6.95(1H, d)

【0039】化合物No.10;2.12(3H,s), 2.24(3H,

s), 2.30(3H, s), 3.66(3H, s), 3.81(3H, s), 4.07(3H, s)s), 4.76(2H, s), 6.69(1H, d), 6.91(1H, d), 6.93(1H, s) 化合物No. 11; 2.04(3H, s), 2.14(3H, s), 2.26(3H, s), 3.67(3H,s), 3.91(3H,s), 4.03(3H,s), 4.79(2H, 30 s), 6.79(1H, d), 6.94(2H, m) 化合物No. 15; 2.32(3H,s), 3.66(3H,s), 3.87(3H, s), 4.09(3H, s), 4.87(2H, s), 6.86(1H, s), 6.87(1H, s)d), 7.25(1H, d) 【0040】化合物No.16;2.30(3E,s),3.76(3E, s), 3.88(3H, s), 4.05(3H, s), 4.93(2H, s), 6.88(1H, s)d), 7.01(1H, s), 7.27(1H, d) 化合物No. 17; 2.31(3H,s), 2.89(3H,d), 3.67(3H, s), 4.00(3H, s), 4.88(2H, s), 6.77(1H, br), 6.87(1H, d), 6.88(1H, s), 7.24(1H, d) 40 化合物No. 30; 2.30(3H, s), 3.66(3H, s), 3.84(3H, s), 4.05(3H, s), 4.86(2H, s), 6.93(2H, d), 7.52(2H, d)d) 化合物No. 36; 1.4-1.9(6H, m), 2.26(3H, s), 3.49(1 H, m), 3.65(3H, s), 3.80(1H, m), 3.89(3H, s), 4.12(3H, m) s), 4.22, 4.26, 4.51, 4.55(2H, ABq), 4.55(1H, dd) 化合物No. 37; 1.4-1.9(6H, m), 2.27(3H, s), 3.52(1 H, m), 3.87(3H, s), 3.88(3H, s), 3.89(1H, m), 4.05(3H, s) s), 4.30, 4.34, 4.55, 4.59 (2H, ABq), 4.58 (1H, dd) 【0041】化合物No.38;2.25(3H,s),3.28(3H, 50 s), 3.87(3H, s), 3.89(3H, s), 4.05(3H, s), 4.24(2H, s)

化合物No. 39; 2.25(3H,s), 3.23(3H,s), 3.65(3H,s), 3.89(3H,s), 4.12(3H,s), 4.20(2H,s)

化合物No. 40; 2.24(3H,s), 3.66(3H,s), 3.92(3H,s), 4.17(3H,s)

化合物No. 47; 2.22(3H,s), 3.60(3H,s), 3.79(3H,s), 3.94(2H,s), 3.98(3H,s), 7.1-7.3(3H,m), 7.7-7.8(4H,m)

化合物No. 48; 2.22(3H,s), 3.62(3H,s), 3.87(3H,s), 3.91(2H,s), 4.07(3H,s), 7.30(2H,d), 7.48(2H,d) [0042] 化合物No. 49; 2.29(3H,s), 3.61(3H,s), 3.89(3H,s), 4.07(3H,s), 4.20(2H,s), 7.19(1H,d), 7.63(1H,d), 8.63(1H,s)

化合物No. 50; 2.31(3H,s), 3.62(3H,s), 3.90(3H,s), 4.08(3H,s), 4.19(2H,s), 7.71(1H,d), 8.55(1H,d) 化合物No. 71; 1.30(3H,t), 2.18(3H,s), 2.72(2H,q), 3.66(3H,s), 3.82(3H,s), 4.02(3H,s), 5.01(2H,s), 7.47(1H,dd), 7.59(1H,d), 7.79(1H,d), 7.89(1H,s)

[0043] 化合物No. 72; 1.27(3H, t), 2.20(3H, s), 2.73(2H, q), 3.84(3H, s), 3.92(3H, s), 4.05(3H, s), 5.08(2H, s), 7.47(1H, dd), 7.59(1H, d), 7.82(1H, d), 7.93(1H, s)

化合物No. 78; 1.29(3H,t), 2.13(3H,s), 2.71(2H,q), 3.66(3H,s), 3.81(3H,s), 4.04(3H,s), 4.97(3H,s), 7.32(2H,d), 7.54(2H,d)

化合物No. 79; 1.26(3H,t), 2.15(3H,s), 2.71(2H,q), 3.82(3H,s), 3.92(3H,s), 4.05(3H,s), 5.03(3H,s), 7.32(2H,d), 7.58(2H,d)

化合物No. 80; 1.28(3H,t), 2.12(3H,s), 2.71(2H,q), 2.85(3H,d), 3.66(3H,s), 3.95(3H,s), 4.97(2H,s), 6.75(1H,br), 7.31(2H,d), 7.53(2H,d)

【0044】化合物No.81;1.29(3H,t), 2.14(3H,s), 2.37(3H,s), 2.72(2H,q), 3.66(3H,s), 3.80(3H,s), 4.04(3H,s), 4.98(2H,s), 7.16(1H,d), 7.23(1H,d)

s), 4.04(3H,s), 4.98(2H,s), 7.16(1H,d), 7.23(1H,dd), 7.37(1H,d), 7.43(1H,s)

化合物No. 82; 1.27(3H,t), 2.17(3H,s), 2.37(3H,s), 2.72(2H,q), 3.82(3H,s), 3.92(3H,s), 4.05(3H,s)

s), 5.04(2H, s), 7.16(1H, d), 7.24(1H, dd), 7.42(1H, d), 7.47(1H, s)

【0045】化合物No.83;1.28(3H,t),2.13(3H,s),2.35(3H,s),2.71(2H,q),2.81(3H,d),3.66(3H,

s), 3.93(3H, s), 4.97(2H, s), 6.75(1H, br), 7.13(1H,

d), 7.21(1H, dd), 7.35(1H, d), 7.39(1H, s) 化合物No. 84:2.13(3H, s), 2.31(3H, s), 3.65(3H, s)

化合物No. 84; 2.13(3H,s), 2.31(3H,s), 3.65(3H,s), 3.81(3H,s), 4.04(3H,s), 4.96(2H,s), 7.32(2H,d), 7.55(2H,d)

化合物No. 85; 2.15(3H,s), 2.32(3H,s), 3.84(3H,s), 3.91(3H,s), 4.05(3H,s), 5.02(2H,s), 7.32(2H,d), 7.57(2H,d)

化合物No. 86; 2.12(3H, s), 2.31(3H, s), 2.86(3H,

d), 3.65(3H,s), 3.95(3H,s), 4.96(2H,s), 6.82(1H,br), 7.30(2H,d), 7.53(2H,d)

[0046] 化合物No. 87; 2.13(3H,s), 2.32(3H,s), 3.65(3H,s), 3.84(3H,s), 4.04(3H,s), 4.98(2H,s), 7.24-7.35(2H,n), 7.48(1H,d), 7.61(1H,s)

化合物No. 88; 2.16(3H,s), 2.32(3H,s), 3.84(3H,s), 3.91(3H,s), 4.06(3H,s), 5.04(2H,s), 7.23-7.36(2H,m), 7.50(1H,d), 7.64(1H,s)

化合物No. 89; 2.12(3H,s), 2.31(3H,s), 2.88(3H, 10 d), 3.64(3H,s), 3.89(3H,s), 4.99(2H,s), 6.95(1H,br), 7.22-7.35(2H,m), 7.43(1H,d), 7.64(1H,s)

化合物No. 90; 2.17(3H,s), 2.32(3H,s), 3.65(3H,s), 3.81(3H,s), 4.04(3H,s), 5.00(2H,s), 7.61(2H,d), 7.72(2H,d)

[0047] 化合物No. 91; 2.19(3H,s), 2.33(3H,s), 3.84(3H,s), 3.91(3H,s), 4.06(3H,s), 5.07(2H,s), 7.60(2H,d), 7.75(2H,d)

化合物No. 92; 2.17(3H,s), 2.32(3H,s), 2.87(3H,d), 3.66(3H,s), 3.95(3H,s), 5.00(2H,s), 6.84(1H,b20 r), 7.59(2H,d), 7.71(2H,d)

化合物No. 93; 2.18(3H,s), 2.33(3H,s), 3.65(3H,s), 3.83(3H,s), 4.03(3H,s), 5.00(2H,s), 7.47(1H,dd), 7.59(1H,d), 7.79(1H,d), 7.89(1H,s)

化合物No. 94; 2.18(3H,s), 2.31(3H,s), 3.82(3H,s), 3.89(3H,s), 4.03(3H,s), 5.05(2H,s), 7.44(1H,dd), 7.56(1H,d), 7.79(1H,d), 7.90(1H,s)

化合物No. 94; 2.17(3H,s), 2.33(3H,s), 2.88(3H,d), 3.65(3H,s), 3.88(3H,s), 5.01(2H,s), 6.87(1H,br), 7.47(1H,dd), 7.58(1H,d), 7.76(1H,d), 7.91(1H,30 s)

【0048】製剤例1

表1記載の化合物No.2の化合物を20部、硅藻土75部、アルキルペンゼンスルホン酸を主成分とする界面活性剤5部を均一に粉砕混合して水和剤を得た。製剤例2

表1記載の化合物No.3の化合物を30部、"ソルボール"3005X(東邦化学工業(株)社商標、非イオン系界面活性剤と陰イオン界面活性剤との混合物)15部、キシレン25部、ジメチルフォルムアミド30部を20混合溶解して乳剤を得た。次に、試験例を挙げることにより、本発明化合物の農園芸用殺菌剤として有用性を明らかにする。

【0049】試験例1 小麦うどんこ病防除効果試験 径6cmのポットに育苗した1~2業期のコムギ(品種:農林61号)に製剤例1と同様にして調製した水和剤を水で所定濃度に希釈して、1ポット当たり10mlの割合で茎葉散布した。薬液風乾後、コムギうどんこ病菌(Erysiphe graminis)に罹病したコムギ葉から得た胞子懸濁液を噴霧接種した後、温室内に7~10日間放躍した

50 置した。

-589-

20

4

【数 1】評価は各葉の発病面積比率を査定し、下記の式 により防除価を算出した。

防除価(%) = {(無処理区の平均発病面積比率) - (処理区の平均面積比率)} × 100/(無処理区の平均発病面積比率)

その結果、有効成分濃度200ppmにおいて98%以上の効果を示した化合物は表1の化合物No. 4~11, 16~22, 28~35, 47~51, 56~98, 100~125であった。

【0050】試験例2 小麦赤さび病防除効果試験 径6cmのポットに育苗した1~2葉期のコムギ(品種:農林61号)に試験例1と同様にして調製した水和剤を水で所定濃度に希釈して、1ポット当たり10mlの割合で茎葉散布した。薬液風乾後、コムギ赤さび病菌(Puccinia recondita)に罹病したコムギ葉を摩砕して得た胞子懸濁液を噴霧接種した後、22℃の湿室に15 22

時間保った後、温室内水槽上に7日間放置した。

【数 2】評価は各葉の発病面積比率を査定し下記の式により防除価を算出した。

防除価(%) = {(無処理区の平均発病面積比率) - (処理区の平均面積比率)} × 100/(無処理区の平均発病面積比率)

その結果、有効成分濃度200ppmにおいて98%以上の効果を示した化合物は表1の化合物No. 4~11, 16~22, 28~35, 47~51, 56~9 8, 100~125であった。

[0051]

【発明の効果】本発明化合物は、いずれも新規化合物であり優れた殺菌活性を有している。特に各種植物の病原菌に対して優れた防除効果を有することから、農園芸用殺菌剤として有用である。